(54) COSMETIC

. (43) 2.9.1985 (19) JP (11) 60-169412 (A) (22) 15.2.1984

(21) Appl. No. 59-26716

(71) SHISEIDO K.K. (72) ASA KIMURA(1)

(51) Int. Cl4. A61K7/00

PURPOSE: In coating the surface of mica with titanium dioxide, a cosmetic having improved color tone such as brightness, lightness, etc., consistency of appearance color and coherent color, etc., by forming a titanium compound layer comprising a low-order titanium oxide or titanium nitride oxide as an essential component between them.

The surface of mica is coated with (a) preferably 0.01 - 60 wt%CONSTITUTION: based on 100pts.wt. mica low-order titanium oxide or titanium nitride oxide or at least one of them, and the prepared coated surface is further coated with (b) titanium dioxide to give mica, which is added to cosmetic components, to give a cosmetic having pearly luster of consistency of appearance color and coherent color, and improved safety, stability to fading, change of color, change in smell, etc. with time, and dispersion stability to color unevenness, etc. In thickness of both the layers, the layer (a) has $\geq 200 \,\text{Å}$, preferably $\geq 900 \,\text{Å}$ in case of preparation of appearance color and coherent color with improved color tone except black, and the layer (b) has preferably $50 \sim 5,000 \, \text{Å}$.

(54) HYGIENIC COMPOSITION OF ORAL CAVITY

(11) 60-169413 (A)

(43) 2.9.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-24993

(22) 15.2.1984

(71) MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K. (72) TEIJIROU MORIMOTO(1)

(51) Int. Cl4. A61K7/26

PURPOSE: A hygenic composition of oral cavity having improved preventing and remedying effect on diseases in the oral cavity such as dental caries, etc. by medicinal effects such as antimicrobial action, acne-remedying action, etc. of shikonin and/or Lithospermi Radix, obtained by blending hygienic composition of oral cavity with shikonin and/or Lithospermi Radix.

CONSTITUTION: A hygienic composition of oral cavity such as toothpaste, tooth powder, half paste dentifrice, dental ointment, water dentifrice, gargling agent, troche, chewing gum, etc. is blended with 0.001~0.5g, preferably 0.01~0.1g pure shikonin or total amount of shikonin and a compound shown by the formula II based on 100pts.wt. of the composition in case of a toothpaste composition comprising at least one selected from shikonin shown by the formula I and an extract such as Lithospermi Radix. The diseases are prevented by suppressing living and multiplication of bacteria of the genus Streptococcus of dental caries which cause diseases of oral cavity through antibacterial action of the components, and remedy of gingivitis, pyorrhea alveolaris, ulcerative stomatitis, etc. is promoted by promoting action on granulation.

(15

(2)

C١

(54) ENDERMIC ABSORPTION AGENT

(11) 60-169414 (A)

(43) 2.9.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-24421

(22) 14.2.1984

(71) TAISHO SEIYAKU K.K. (72) HIROSHI YAMAGUCHI(5)

(51) Int. Cl⁴. A61K9/00,A61K9/70

PURPOSE: An endermic absorption agent applicable easily, capable of absorbing a necessary and sufficient amount of drug through the skin and the mucosa, obtained by dispersing a composite material of a drug and a water-soluble high polymer compound into a silicone elastomer.

CONSTITUTION: A composite material of a drug and a water-soluble high polymer compound (e.g., polyvinyl pyrrolidone, PVA, sodium alginate, sodium carboxymethyl cellulose) is uniformly blended with a curable silicone polymer (liquid) of two-part system, a catalyst (e.g., tin octanoate) is added to the blend, they are blended rapidly, cast into a mold, and cured to give the desired endermic absorption agent. The composite material is prepared by a method wherein both the compounds are dissolved in a common good solvent, and the solvent is distilled away, or a method wherein they are ground by a grinder such as colloidal mill, etc. and blended, or other methods.

®日本国特許庁(IP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60 - 169412

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)9月2日

A 61 K 7/00

7306-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

公発明の名称 化粧料

> ②特 願 昭59-26716

29出 願 昭59(1984)2月15日

⑫発 明 木 朝

横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研究所内 横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研究所内

70発 明 者 木 ⑪出 願 人 株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

発明の名称

特許請求の範囲

雲 母 表 面 が 低 次 酸 化 チ タ ン 若 し く は 酸 化 窒 化 チ タン又は低次酸化チタンと酸化窒化チタンの少く ともいづれか一方を含有するチタン化合物で被覆 され、さらにその表面が二酸化チタンで被覆され てなるチタン化合物で被覆された製母を配合する ことを特徴とする化粧料。

発明の詳細な説明

本発明は、有色の真珠光沢を有する新規な顔料 を配合した化粧料に関する。

従来から化粧料に用いられてきた雲母チタン系 額料は、化粧品原料基準追補 Ⅱ 注解第 6 版、 P. 54 ~ P.57 (昭和57年発行、薬事日報社)に配載され ているように微細な薄片状雲母の表面に二酸化チ タン層を形成させたもので、真珠光沢と種々の干 **彦色を有しているが、外観色は常に白色に近く、**

干渉色と一致した鮮やかな外観色を呈するものは

そこで従来、様々な外観色を出すためには、生 成した雲母チタン系顔料に酸化鉄、紺青、酸化ク ロム、カーポンプラック、カーミンなどの有色顔 料を添加して対処していた。こうした有色の雲母 チタン系顔料の安全性、安定性、耐光性、耐酸性、 耐アルカリ性、耐溶媒性、耐熱性などは添加した 有色顔料の性質に負うところが多く、例えば紺青 を添加した青色の雲母チタン系顔料はアルカリ浴 液中で褪色し、カーミンを添加した赤色の雪母チ タン系顔料は光によって褪色劣化する。一方、カ ーポンプラックを添加した黒色雲母チョン系質料、 酸化クロムを添加した緑色の雲母チョン系質料な どのように、カーポンプラックに混入する可能性 のある3、4-ペンズピレンの発ガン性、あるい は六価クロムの経口毒性など、安全性が問われて いるものも少なくない。

更に、上記有色の雲母チタン系顔料は有色顔料 を添加している為、化粧料等に添加した 合、時

すなわち本発明は雲母表面が低次酸化チタン若しくは酸化窒化チタン又は低次酸化チタンと酸化窒化チタンの少くともいづれか一方を含有するチ

化合物 (Tix Ny Oz) であり、その化合物は 窒 案 の固容量によって変るが、本発明においては x が a2 ~ a6 、y が a05 ~ a60、 z が a1 ~ a9 の値のものを用いる。

(以下余白)

(きにもの表面が三酸化物ンで被覆され)

タン化合物で被覆されてなるチタン化合物で被覆された雰母を配合することを特徴とする化粧料である。

次に本発明の構成について述べる。

本発明の化粧料中に配合される上記チタン化合物で被覆された製母の原料である製母はどのようなものでもよく、一般には市販品の白製母系製母(muscovite mica)を用いるが、場合によっては黒製母などを用いることも可能である。粒径はとくに制限されないが、化粧料等の顔料として利用といるが、化粧料等の顔料として利用度には一般市販の製母(粒径1~50 μ程度)のなかでも粒色が小さく数子形状が発揮されやすいなものが美しい色調と真珠光沢が発揮されやすいため好ましい。

本発明で用いる低次酸化チタンとはチタンの酸化度合が二酸化チタン (T10₂)よりも低いものを指し、例えば T1₂ 0 、T10、T1₂ 0₃、T1₃ 0₅、T1₄ 0₇等があげ

本発明で用いる酸化窒化チタンとは低次酸化チタンである一般化チタン(T10)に窒素が固溶した

本発明で配合されるチタン化合物で被覆された 雲母を得る際の中間体となる低次酸化チタン若し くは酸化窒化チタン、又は低次酸化チタンと酸化 窒化チタンの少くともいづれか一方を必須成分と して含有するチタン化合物で被覆された雲母(以 下、中間体を略す。)において、低次酸化チタン 又は酸化窒化チタンの含有量は雲母100部に対し て 0.01~60 重番部であることが好ましい。

低次酸化チョン又は酸化窒化チョンの含有量が

001 重量部未満では最終的に得られるチョン化合物で被覆された雲母は干渉色は有してもこれと一致する外観色は得にくく、60 重量部を超える場合は粒子の凝集をおこし易く好ましくない。

また上述の中間体において、要母上に被覆されるチタン化合物の総量は厚さで 200 Å以上あることが好ましく、更に黒色以外の色調の優れた外観色および干渉色を得ようとする場合には 900 Å以上であることが好ましい。

本発明の化粧量中に配合されるチタン化合物で被覆された雲母において、その最外層たる二酸化チタンの量は層の厚さで 50 Å ~ 5,000 Åであることが好ましい。

50 Å未満では優れた色調のものは得られず、層の厚さが増すにつれてオーダーが上の干渉色とこれと一致する外観色を有する色調の優れたものが得られるが 5,000 Å 程度の無さのままで十分である

本発明の化粧量中に配合されるチタン化合物で 被覆された製母を製造するには確々の方法をとる ことができる。

(以下余白)

まず、中間体の製造方法を例示すると、市販の 二酸化チタン被覆要母を 500 C~1000 C、好ましく は 700 ℃ ~ 900 ℃ の 温度で水素 ガス及びアンモニ アガスなどの選元力を有するガスの一種又は二種 以上によって、あるいは、これら還元力を有する ガスとヘリウムガス、アルゴンガス、窒素ガスな どの不活性ガスとの混合ガスによって加熱選元す る方法、市販の二酸化チタン被覆雲母に二酸化チ タンを混合し、該混合物を上記の方法によって市 販の二酸化チョン被覆雲母に金属チョンを混合し **該混合物を真空下で 500 ℃~1000 ℃、好ましくは** 700 ℃ ~ 900 ℃ で加熱選元するなどの方法を挙げ ることができる。更にはデュポンの特許(特公昭 43 - 25644 号公報)に見られるようなチョンの無 機酸塩(たとえば一般・チョニル)の水溶液を削減さ した雲母の存在下で加水分解し、霎母粒子表面に 含水二酸化チタンを析出させ、これを 500 ℃~ 1000 ℃好ましくは 700 ℃~900 ℃ の温度で水安ガ ス及びアンモニアガスなどの還元力を有するガス の一種又は二種以上によって、あるいはこれら選

本発明の化粧料中に配合されるチタン化合合物で被覆された製母において重要化として多いの間のととのの間のシンの間をおからない。の間のシンのででは酸化チタン化合物を存在することで明める。この層が存在しなければ当初目的とででのののででは適点されない。中間層が全には外機化チタンスは酸化窒化チタンである。合には外

観色と干渉色が黒色のものが得られ、中間層が低次酸化チタン又は酸化窒化チタンの他に二酸化チタンのをも含有する場合には、さらにその上に被覆する二酸化チタンの量を調節することにより銀色、金色、赤色、青色、緑色等の種々の外観色と干渉

上述したチョン化合物で被覆された雲母の本発明に係る化粧料への配合量は、粉末や倒料としてといる。 最の範囲で任意の量をとることができるが、通常 0.5 ~ 80 重量 8 、好ましくるいるの重量 8 程度である。チョン化合物で被覆 4 になるの重量 8 程度である。チョン化合物で被覆 4 になるの重量 8 程度である。チョン化合物で被覆 4 には成型性が悪くなる傾向にあり、又少量では色的、真珠光沢剤としての効果を発揮しにくい。

チタン化合物で被覆された雰母を配合する化粧料の剤型としては、乳液状、ローション状、クリーム状、軟膏状、スチック状、粉末状、皿状、粉末層-水層-油層等の多層状等通常化粧料として用いられる形態のものであればいづれでも良い。

又、用途もフェイシャル用化粧料、メイクアッ

防腐剤、香料等通常化粧料に用いられる原料が適 宜選択され、配合される。

本発明に係る化粧料は、干渉色と一致した鮮やかな外観色を有するチタン化合物で被覆された雲母を配合することにより、

- ① 外観色と皮膚へ強布した時の色が一致した真珠光沢を有する化粧料が得られること。
- ② 安全性に優れること。
- ③ 褪色、変色、変臭等を起こさず経時安定性に優れること。
- ④ 色分れ、色むら等を起こさず分散安定性に優れること。

等の効果を有する。

次に本発明の化粧料に配合されるチタン化合物で被覆された雲母について、製造例をあげて説明する。

(以下余白)

マ化粧料、頭髪用化粧料、ボディ用化粧料、芳香化粧料等どのようなものでも使用できるが、当然のことながらファンデーション、頬紅、白粉、眉目、口紅、美爪等のメイクアップ化粧料に最も好確である。

製造例 1

要 母 50 分 を イ オ ン 交換水 500 分 に 添 加 して 十分 に 攪拌 し 均 一 に 分 散 さ せ た 。 得 ら れ た 分 散 液 に 濃 度 40 重 量 50 の 硫酸 チ タ ニ ル 水 溶 液 2085 分 を 加 え て 、 攪拌 し な が ら 加 熱 し 6 時間 那 騰 さ せ た 。 放 冷後、 戸 過水 洗 し 900 ℃ で 焼 成 し て 、 二 酸 化 チ タ ン で 被 覆 さ れ た 雲 母 (雲 母 チ タ ン) 80分 を 得 た 。 次 に 得 ら れ た 雲 母 チ タ ン を 流 速 3 ℓ / ㎜ の 7 ン モ ニ ア ガ ス 気 流 下 で 700 ℃ 、 6 時間 の 還 元 処 理 を 行 な い 、 冷 却 後 、 粉 末 78分 を 回 収 し た 。 得 ら れ た 粉 末 は 外 観 色 、 干 渉 色 と も に 青 色 の 真 珠 光 沢 を 呈 す る も の で あ っ た (中間 体 A) ぶ 髪 (格 本 30,000 ほ の)

また、この中間体 A の X 線回折図 (Cu - K α 線) は第 2 図に示すとおりであり、これはよれば 霎 B の回折ビークの他に回折角 (ブラッグ角 2 θ)

253° 付近にピークが認められる。これはアナタ - セ型二酸化チョンの最強ピークの(101)に相 当している。また、ブラッグ角 2 θ が 43° 付近と 刃。付近にややプロードのピークが認められるが このピークは ASTM 検索から ASTM 16 8 - 117 のー 酸化チョン (TiO) と ASTM Na 6 - 0642 の 窒化チ ョン(TiN)の回折角の中間付近である。このこ とを結晶学的に説明すれば、酸化チタンと窒化チ タンは同一結晶系の立方晶系で、格子定数が異な るために回折角が異なる。すなわち、中間体 A 中 に含まれていて、 X 線の回折角 2 θ が 43°と 37°付近 に認められる化合物は一酸化チタンと窒化チタン の固密体の状態であることを意味している。固容 体を一般式で示せば TixNyOz となり酸化窒化チョ ンである。 X 線回折線の強度比からその組成比を 求めると中間体 A は雲母が 60 重量 8 、二酸化チョ ンが 227 重量 5、酸化 室化チタンが 17.3 重量 5 の 組成比であった。更に酸素量と窒素量を定量する ため LACO 社製 TO - 136 型で酸素、窒素の同時定 量分析を行なった。その結果酸素が 417 重量 56、

ている状態を観察することができる。

ť

;)

さらに得られた粉末の ESCA (Electron
Spectroscopy of Chemical Analysis) にて Ti2P
結合エネルギーを分析した結果を第4図に示す。

(以下余白)

窒素が 43 重量 % であった。上述の組成分析の結果から酸化窒化チタンは T1030NQ190Q51 であることが分かる。

前述のごとく、 霎 母 表 で が 明 ら か と で 被 覆 さ れ て イ オ ン 交 換 水 500 9 9 た 中間体 A 50 9 を 更 に イ オ ン 交 換 水 500 9 5 れ た か 散 液 に 適 度 40 重 量 多 の 硫 酸 チ タ ニ ル 水 た ひ か ら 加 熱 し 6 時間 市 で る か ら 加 熱 し 6 時間 市 で で な 焼 か た か で む 焼 せ た 。 得 ら れ た 粉 で は 鮮 や か な 穏 母 の の 化 粧 料 に 配合 す る チ タ ン 化 合 物 で 被 愛 本 れ た 要 母 100 9 を 得 た 。 得 ら れ た 粉 末 は 鮮 や か な 緑 色 の 外 観 色 と こ れ と 一 致 す る た 。 次 を も 有 す る も の で あった。

このものの組成は X 線回折と LACO 社製のガス 分析の結果から 選母 30.3 重量 8、二酸化チタン 61.0 重量 8、酸化窒化チタン 87 重量 8 であった。 第3回に また、このものの表面 快憩は第3回の走査型電子 顕微鏡写真に示す面りである。 写真によれば、粒子一個の表面が微粒子状のもので充分に被覆され

接置は鳥津製作所製 ESOA 650B を使用した。図中(1)は得られた粉末の表面層を分析したもの、(2)はアルゴンエッチングを施し表面から700 Åの深さの層を分析したものである。(1)、(2)、(3)に共通にみられるピーク(A)は二酸化チタン(TiーO2)の結合エネルギーピークであり、(2)にのみ見られる(B)および(C)のピークはそれぞれ一酸化チタン(TiーO)と窒化チタン(TiーN)の結合エネルギーピークである。

図から明らかなように得られた粉末は雲母の表面が二酸化チタンと酸化窒化チタンとで被覆され、さらにその表面が二酸化チタンで被覆されていることがわかる。

製造例 2

製造例1と同様にして得た中間体 A 50 9 をイオン交換水 500 9 に添加して十分攪拌し均一に分散させた後、この分散液に濃度40 重量 8 の硫酸チタニル水溶液 200 9 を加えて攪拌しながら加熱し、16 時間沸撃させた。放冷後沪過水洗し 200 ℃で乾

操して、本発明の化粧料に配合するチタン化品物 で被覆された 雲母 粉末 80 g を得た。 得られた 粉末 は鮮やかな赤紫色の外観色とこれと るのもの をも有する 分分 飯屋 とってのもの 超成は 製造 悦 とって あっか を 変化チタン 10.5 重量 8 であった。 又 を 色 が で な 銀色 と で あった。 平 渉 色 の外観色と これ と あった。 平 渉 色 で か の 変 発 色 で そ で 変 な と ず で の 表 面 が 微 を で で 変 に よ る と で の 表 面 が 微 を で で 変 に よ る と で の 表 面 が 微 変 す る で た。

製造例 3

製造例1と同様にして得た中間体 A 50 g をイオン交換水 500 g に添加して十分提押し均一に分散させた後、この分散液に濃度 40 重量 5 の硫酸チタニル水溶液 250 g を加えて攪押しながら加熱し、6 時間沸音させた。放冷後沪過水洗し 200 ℃で乾燥して、本発明の化粧料に配合するチタン化合物で被覆された雰囲粉末90 g を得た。得られた粉末

た(中間体B)。

また、この中間体 B を製造例 1 で示した中間体 A と同様な方法で組成比を求めると、中間体 B は雲母が 4.9.5 重量 8 、二酸化チタンが 1.0.1 重量 8 、酸化窒化チタンが 4.0.4 重量 8 の組成比であった。また、酸素量と窒素量から酸化窒化チタンは T1 C.3.5 No.2.9 0.0.3.7 であった。

正 の 中間体 B 50 9 を 更 に イ オ ン 交換水 5000 9 に 添 加 し て 十分に 攪 押 し 均 の 硫 酸 チ タ ニ ル 水 溶 2125 9 を 加 え て 、 攪 押 し な が ら 加 熱 し 6 時間 沸 さ さ せ た。 放 冷 後、 戸 過 水 洗 し 2000 ℃ で 乾 燥 し て 本 発 の の 化 粧 料 に 配 合 す る る チ タ ン 化 合 物 で 被 観 観 で れ た 野 母 母 お 末 84 9 を 得 た。 得 ら れ た 野 末 は 乗 で あ っ た。 酸 化 チ タ ン が 46.9 重 最 多 の 化 32.8 重量 ま で あった。

(以下余白)

は 鮮 や か な 青色の 外 観色と こ れと 一 致 す る 干 渉 色 を 有 し 、 か つ 真 珠 様 光 沢 を も 有 す る も の で あっ た。 こ の も の の 組 成 は 製 造 例 1 と 同様 の 分 析 結 果 か ら 雲 田 331 重 量 ま 、 二酸化 チ タ ン 57.4 重 量 ま 、 酸 化 窒 化 チ タ ン 9.5 重量 5 で あ っ た 。 又 、 こ の 粉 末 の 走 査 型 電 子 顕 微 鋭 写 真 に よ る と 、 粒 子 一 個 の 表 面 が 微 粒 子 状 の も の で 充 分 に 被 覆 さ れ て い る 状 腺 を 観察 す る こ と が で き た 。

製造例 4

製造例 5

製造例 4 と同様にして得た中間体 B 50 9 をイオン交換水 500 9 に添加して十分攪拌し均一に分散させた後、この分散液に濃度 40 重量 5 の硫酸 チタニル水溶液 156 9 を加えて攪拌しながら加熱したので酸 156 9 を加えて攪拌しながら加熱したので酸 156 9 を加えて攪拌しながら加熱した 6 時間 沸かさせた。放冷後漏過水洗し 200 ℃ 合物 で被 数された 雲母粉末 75 9 を得た。得られた 粉末は鮮やかな 赤紫色の外観色 これと 一致 であった 6 を有し、かつ 真珠様光沢をも有するものであった。 また、このものの組成は 雲母が 328 重量 5 、二酸化チタンが 404 重量 5 、酸化窒化チタンが 268 重量 5 であった。

製造例(

製造例 4 と同様にして得た中間体 B 50 9 をイオン交換水 500 9 に添加して十分攪拌し均一に分散させた後、この分散液に濃度40 重量 5 の硫酸チタニル水溶液 187.5 9 を加えて攪拌しながら加熱し 6 時間沸騰させた。放冷後漏過水洗し 200 ℃で乾燥して、本発明の化粧料に配合するチタン化合物で

被覆された雲母粉末 80 9 を得た。得られた粉末は鮮やかな青色の外観色とこれと一致する干渉色を有し、かつ真珠様光沢をも有するものであった。またこのものの組成は霎母が 30.7 重量系、二酸化チタンが 442 重量系、酸化窒化チタンが 25.1 重量

前述のごとくして得た製造例1~ 6 の粉末について下記のテスト法により評価した。

- (1) 外観色および干渉色を肉眼により識別した。
- (2) 色調:カラーアナライザー 607 を用い、粉末 セル法により色相(I)、明度(V)、彩度(0)を測定した。
 - (3) 酸安定性:試料 1.5 g を共栓付の 50 ml 試験管に入れこれに 2 N 塩酸水溶液 30 ml を加えて分散後、試験管立てて静置し、 24 時間後の色調を肉眼で観察した。

(判定)

◎印;色鯛に変化がなく極めて安定。

△印;徐々に褪色し、色鯛がうすく白っぽくなる。 ×印;褪色し、白色に変化。

(4) アルカリ安定性: 試料 1.5 9 を共栓付 50 ㎡入り

(7) 分散安定性:試料を 1.0 g 、 共栓目盛付 50 ml 試験管に入れ、これに 0.2 重量 8 のへキサメタリン酸水溶液 50 mlを加えて、ポリトロンにて 30 秒間分散させ、更にこの分散液を超音波にて分散させた。分散後、試験管立てにて静置し、静置直後、5 分間後、10 分間後、30 分間後、1 時間後の分散状態を肉眼で観察した。

(判定)

〇印; 沈降がなく良好な分散性を示す。 △印; 色分れを伴い沈降が進んでいる。

×印;色分れを伴い完全に沈降する。

(以下余白)

試験管に入れ、これに2×荷性ソーダ水溶液30mlを加えて分散後、試験管立てに静置し24時間後の色調を肉眼で観察した。

(判定)

◎印:色調に変化なく極めて安定。

△印:徐々に褪色し、色調がうすく白っぽくなる。 ×印:褪色し白色に変化。

(5) 光安定性: 試料をタルク(浅田製粉社製)と3:7の割合で混合し、該混合物 25 gを厚さ 3 mm
一辺 20 mm の正方形のアルミ製中皿に成型し、これにキセノンランブを 30時間照射した。照射後の色調と照射前の色調をカラーアナライザー 607 を用いて測色して、測色値から照射前後の色差(△ E)を求めた。

(6) 熱安定性: 試料を 20 ml 入磁性ルッポに 3 9 秤り取り、大気中で 200 °C、 300 °C、 400 °C の各温度条件下、 2 時間熱処理した。処理後の粉末をカラーアナライザー 607 で測色し、処理前の顔料との色差(Δ E) を求めた。また色調変化を肉眼観察した。

前述の項目について評価するにあたり、比較顔料として下記のものをとりあげ、同一の方法で評価した。

比 鮫 顔 料 1 : クロイソネ ジェムトーン アメジスト

u 2 : クロイゾネ ジェムトーン サファイア

3 : クロイゾネ スーパーグリーン

(上記3番はいづれも米国Mearl社製市販品

4:製造例1中の中間体A

5: # 4中の # B

結果を表1に示す。

表1から明らかなように本発明の化粧料中に配合されるチタン化合物で被覆された雲母は、明度、彩度等の色調に優れ、外観色と干渉色の良好なる一致性を有し、耐酸性、耐アルカリ性、耐光性、耐熱性、分散安定性にも優れている。

(以下余白)

	_	3	(2)	Г	(2)			(4) (5) (6)	(4) (5) (6) 縣 杂	¥# (9) (G) (7)
/	外觀色	十一件	色盤、H V / G		数安定性	安定性安	安定性 安定性 光多	安定性 安定性 光安定性 200°C	安定性 安定性 光安定性 200°C 300°	大心力 大小力 大空性 200°C 300°C
	±36	同左	480 . 40/38	1	0	0		© 01	0 012	© 012 010
3	版	•	7.5 P . 50 / 62		0	<!--</td--><td></td><td>0</td><td>010</td><td>© αιο αιο</td>		0	010	© αιο αιο
·.	*	•	10PB . 45 / 7.2	⊌	0	0		0	0 013	0 013 010
in .	*	•	\$00.37/52	0	_	0		0	Φ 010	0 010 010
28	能	•	7.6P . 32 / 4.6	0		0	0 010		010	010 008
Ī	*	. •	75PB 52/7.7	0		0	600 ©		800	000 010
	報後	•	6.25P. 32 / 50	×		×	× 2130	_	2130 粉度が低下	2130 粉度が低下 黄赤色
~	22	•	9.0PB, &0 / 8.2	٥		×	×	630	630 %度が低下	6.30 彩度が低下 赤茶色 5.2
•	103	`	320.46/375	۵		×	×	4.30	4.30	4.30 彩度が低下 赤茶
•	*	•	9.4 PB 318/236	0		0	020		020	020 011
-	5	•	8778, 323/222	0		0	© a10		010	010 010

タを加えて、攪拌しながら加熱し2時間沸騰させた。放冷後、一番過水洗し100℃で乾燥して、本発明の化粧料に配合するチタン化合物で被覆された雲母粉末51分を得下得られた粉末は外観色、干渉色ともに鮮やかな黒色を呈し、真珠様光沢をも有するものであった。また、このものの組成は雲母が881重量が、二酸化チタンが32重量が、一酸化チタンが87重量%であった。

次に、本発明の実施例をあげて、更に詳細に説明するが、本発明は、これにより限定されるものではない。

実施例中の配合量は重量がをあらわす。

(以下余白)

製造例 7

要母 50 9 を イオン交換水 500 9 に添加して十分 た 攪拌し均一に分散させた。 得られた分散液に適度 40 重量 50 の硫酸 チョニル 水溶液 30 9 を 加えて 後 20 の硫酸 し 3 時間 ル 大 と す と 放 から か から 加 熱 し 100 ℃ で 乾燥 し て 、 二酸 化チョン 粉 末 17 9 を 被 な れ た 雲母 チョン 50 9 に 金 風 チョン 粉 末 17 9 を 加 え 小型混合器 を 用いて 均 に 混 を 行ない な 次 を 加えた 真空中 900 ℃ で 6 時間 熱 処 理 を 行ない よ 今 知 後 粉末を 回 収 し 51 9 を 得 た。 得 5 れ た 粉末は り 観 色 下 渉 色 と も に 黒 色 の 真珠 様 光沢を 呈する も の で あった (中間体 0)。

また、この中間体 0 を製造例 1 で示した中間体 A と同様な方法で組成比を求めると、中間体 0 は雲母が91 重量 8 で一酸化チタン(低次酸化チタン)が 9 重量 8 の組成比であった。

この中間体 0 50 9 を更にイオン交換水 500 9 に添加して十分に攪拌し均一に分散させた。得られた分散液に適度 40 重量 4 の硫酸チタニル水溶液 10

奥施例 1

カオリン	200
マイカ	215
製造例 3 で得た製品	500
グリセリルトリ2ーエチルヘキサン酸エステル	20
スクワラン	5.0
グリセリルモノステアリン酸エステル	0.5
防腐剤	酒 盘
香 料	適保

製法:カオリンとマイカを混合し粉砕した後製造例3で得た製品を混合する。あらかじめ混合般解した他の成分を添加し、圧縮して固形に成型し、固形粉末アイシャドウを得た。

比較例1

実施例 1 中の製造例 3 で得た製品を従来の市販の青色要母チタン系顔料にかえた以外は実施例 1 と同様にしてアイシャドウを得た。

実施例1および比較例1で得られたアイシ・ドウを 50℃の恒温槽に14日間放置した後、奥の官能テーストを行った結果、実施例1のアイシ・ドウは

変臭もなく安定であったのに対し、比較例1のアイシ・ドウは市販の青色雲母チタン系顔料に含まれる紺青の活性のためか変臭が認められた。

さらに、実施例1及び比較例1の化粧料 30分 をそれぞれ共栓付50 ml 入り試験管に入れ、これに a1N 荷性ソータ水溶液30 ml を加えて分散後、試験 管立てに節置し24 時間後の色調を肉眼で観察した ところ、実施例1の7イシャドウは変色せず安定 であったのに対し、比較例1の7イシャドウは黄 赤色に変色していた。

実施例2

1 1

1.3

| 液

| (#

1 hn

末

後

色

ぁ

体はン

た れ 10

群脊(紫)	120
タルク	100
二酸化チタン	20
製造例 5 で得た製品	200
カルナパロウ	. 20
ミヴロウ	40
閻形パラフィン	100
スクワラン	210
グリセリルトリ2-エチルヘキン酸エステル	190

ソルピタンセスキオレイン酸エステル

1.0 直量

防腐剤

通量

製法: 群青、タルク、二酸化チタン、製造例 5 で得た製品にスクワランの一部とソルビタンセスキオレイン酸エステルを加えコロイドミルで処理する(顔料部)。

他の成分を混合し、加熱溶解し、これに顔料部を加えホモミキサーで均一に分散する。分散後型に流し込み急冷し、スチック型アイシャドウを得た。このアイシャドウは実施例1と同様に変臭、変色のない安定なアイシャドウであった。

実施例 3

· ·	
ニトロセルロース	100
アルキッド樹脂	100
クエン酸アセチルトリプチル	5.0
酢酸エチル	200
酢酸プチル	1 5.0
エチルアルコール	5.0
トルエン	340

 リソールルピンBCA
 0

 製造例 2 で得た製品
 0

酸化鉄(赤)

0.4

沈殿防止剤

0.1

製法:アルキッド樹脂の一部とクエン酸アセチルトリブチルの一部にリソールルピンBCA、群青を加えよく練り合わせる(顔料部)。製造例2で得た製品以外の残りの成分を混合溶解し、これに顔料部と製造例2で得た製品を加えよく混合して均一に分散しネイルエナメルを得た。

比較例 2

実施例3中の製造例2で得た製品を従来の市販の赤色雲母チタン系顔料にかえた以外は実施例3 と同様にしてネイルエナメルを得た。

実施例3及び比較例2のネイルエナメル10mlを それぞれ共を付20ml入りがラス容器に入れ、これ にキセノンランプを30時間照射した。照射後の色 調と照射的の色調を比較するため遅べイ率試験紙 (日本テストパネル工業製)に045mmの厚さに登 布し、これをカラーアナライザー607を用いて測 色して、 測色値から 照射前後の色差(Δ B)を求めた。

実施例 3 のネイルエナメルは△ B - 01 で変色 もせず安定であったのに対し、比較例 2 のネイル エナメルは△ B - 18 であり変色がみられた。

実施例 4

二酸化チタン	4.5
酸化鉄(赤)	0.5
黄色4号アルミニウムレーキ	0.6
赤色 223 号	0.2
製造例 5 で得た製品	1.0
キャンデリラロウ	9.0
園形パラフィン	8.0
ミツロウ	5.0
カルナバロウ	5.0
ラノリン	100
ヒマシ油	40.8
イソプロピルミリスチン酸エステル	1 5.0
香料	適 量
酸化防止剤	通量

: 販 | 1

造

解

・ゥ ミテ

,は

製法: 二酸化チョン、酸化 鉄(赤)、 黄色 4 号 7 ルミニウムレーキをヒマシ油の一部に加え マシ油のの一部に加えている の 部に格解する (築 料部)。 製造例 5 で 得 た 製造の 5 で み か を 混らした み かんしん ステック を 行ない、口紅を 得 た。

実施例 5

酸化鉄 (黒)	0.5
製造例6で得た製品	185
酢酸ピニル樹脂エマルジョン(40%)	400
カルポキシメチルセルロース(10名水溶液)	1 5.0
グリセリン	6.0
イオン交換水	180
ポリオキシエチレン(20モル)ソルビタンモノオレイン酸エステル	10
防腐剤	適量
香 料	適量
製法:精製水にグリセリン、ポリオキ	シェチレン

たところ、比較例3のアイライナーでは黒色粉末の分離が認められた。製造直後との色質の差異を調べるために実施例3および比較例2と同様の方法で色差(△B)を求めた。

実施例 7 の 7 イ ライナー は Δ B = 01 で変色もなく安定であったのに対し、比較例 3 の 7 イ ライナーは Δ B = 10 であり変色がみられた。

実施例 7

·	
酸化鉄(赤)	0.2
赤色 226 号	0.5
製造例2で得た製品・	. 5.0
マイカ	5 4-3
タルク	24
グリセリルトリ2ーエチルヘキサン酸エステル	5.0
ワセリン	20
スクワラン	6.0
ソルピタンセスキオレイン酸エステル	1.5
香 料	適量
防腐剤	適 量

製 法 : 酸 化 鉄 (赤) 、 赤 色 226 号 、 群 青 、 マ イ カ 、

モノオレイン部エステルを加え、加熱溶解した後酸化鉄(黒)を加えっロイドミルで処理する(蟹料部)。他の成分を混合し70°Cに加熱する。これに倒料部と製造例6°で得た製品を加えホモミキサーで均一に分散し、アイライナーを得た。このアイライナーは変臭、アルカリ中での変色もなく安定であった。

実施例 6

実施例5の配合処方中の製造例6で得た製品を、製造例7で得た製品(黒色)に替えて実施例5を同様の方法でアイライナーを得た。このアイライナーは変臭や分散性にも優れた安定なものであった。

比較例 3

実施例 6 中の製造例 7 で得た製品を従来の市販の黒色雲母チタン系解料 (チミカ Nu、アンチークシルバー Mearl社)に替えた以外は実施例 7 と同様にしてアイライナーを得た。

実施例7及び比較例3の化粧料をそれぞれ共栓付20㎡入りガラス容器に入れ1週間静置→観察

タルクをニーダーでよくかきまぜる(顔料部)。 精製水を70℃に保つ(水相)。香料と製造例 2 で得た製品を除く他の成分を混合し、加熱溶解して70℃に保つ(油相)。

水相に油相を加え、ホモミキサーで均一に乳化し、これを粉末部に加えニーターで練り合わせた後水分を蒸発させ粉砕機で処理する。さらに、これをよくかきまぜながら香料を均一に噴霧した後、製造例2で得たチタン化合物で被覆された雲母を均一に混合し圧縮成型して固型の頬紅を得た。

(以下余白)

比較例 4

実施例7中の製造例2で得た製品を従来の市販の赤紫色雲母チタン系顔料にかえた以外は実施例7と同様にして頬紅を得た。

実施例 7 及び比較例 4 の類紅それぞれ 5 9 を共せ付 20 配 ガラス容器に入れ、これにキセノンランプを 30 時間 照射 した。 照射前後の色差(△ E) を比較例 2 と同様の方法で測定したところ、 実施例 7 の類紅は △ E - 01 で変色もせず安定であったのに対し、比較例 4 の類紅は褪色のため △ E - 13 であり変色がみられた。

次に実施例7及び比較例4の粗紅を用いて18才~24才までの日本人女性専門パネル30名を対照として外観色と強布色の色味の違いを官能評価したところ表2のように実施例7の頬紅では90 % 以上のパネルが外観色と強布色の一致を認めたのに対し、比較例4の頬紅は一部に色浮きが生じ外観色に比べて強布色は赤味が強いとしたパネルが30 %もいた。

4 図面の簡単な説明

第1 図は実施例1で得られた中間体 A の走室型粒1表面の金属は設 電子顕微鏡写真(30000 倍)、第2 図は上述の中間体 A の X 線回折図(Cu - Ka 線)、第3 図は実 粒1表面の金属は設 施例1で得られた本発明品の走壺型電子顕微鏡写 真(30000 倍)、第4 図は本発明品の Ti2P の ESCA 分折図である。

特許出願人 株式会社 资生堂

表 2

		色白	普通肌色	色 黒
L		バネル (10名)	バネル(10名)	バネル (10名)
· 寒 施	外観色と塗布色との	9 ⁄10	10/10	8/10
9	一致を認めたもの	3/10	10/10	
の製	外観色と強布色に差	1 ⁄10	0/10	2/10
品品	を認めたもの	1710	0/10	2/10.
比較	外観色と塗布色との	7 ⁄10	8 ⁄10	6 ⁄10
例	一致を認めたもの	,,10	6/10	6710
の製	外観色と強布色に差	3 ⁄10	2/10	4/10
品	を認めたもの		2/10	-710

(以下余白)

第 1 図





